DIALOG(R) File 351:Derwent WPI (c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.

011451284

WPI Acc No: 1997-429191/*199740*

XRAM Acc No: C97-137219

Preparation of hydroxyalkanoic acid copolymer with high 4-hydroxybutyrate content - comprises extraction of copolymer from microbe by mixing surfactant-containing acetone with wet microbe body and heating

Patent Assignee: MEIJI SEIKA KAISHA LTD (MEIJ); TAISEI CONSTR CO LTD (TAKJ)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 9191893 A 19970729 JP 968577 A 19960122 199740 B

Priority Applications (No Type Date): JP 968577 A 19960122 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 9191893 A 6 C12P-007/62

Abstract (Basic): JP 9191893 A

The preparation is of a hydroxyalkanoic acid copolymer which comprises 3-hydroxybutyrate (3HB) unit and 4-hydroxybutyrate (4HB) unit. The process involves extracting and separating the hydroxyalkanoic acid copolymer accumulated in the body of a microbe. The extraction of the hydroxyalkanoic acid copolymer is carried out by mixing a surfactant containing acetone with the wet body of the microbe and heating.

ADVANTAGE - There is no need for drying of the microbe body and the extraction can be effected in a short period. A copolymer of high 4HB content can be separated selectively.

Dwg.0/0

Title Terms: PREPARATION; HYDROXY; ALKANOIC; ACID; COPOLYMER; HIGH; BUTYRATE; CONTENT; COMPRISE; EXTRACT; COPOLYMER; MICROBE; MIX; ACETONE; WET; MICROBE; BODY; HEAT

Derwent Class: A23; D16

International Patent Class (Main): C12P-007/62

International Patent Class (Additional): C08G-063/06; C12P-007/62;
C12R-001-01

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A03-C; A05-E02; A10-D05; A10-G01B; D05-C; D05-H13 Polymer Indexing (PS):

001 018; G2120 G2108 D01 D60 F35 D11 D10 D50 D84 F27 F26 F36; R24028 P0599 D01 D11 D10 D50 D63 D84 F41; H0022 H0011; P1978-R P0839 D01 D50 D63 F41; L9999 L2528 L2506; L9999 L2186-R

002 018; ND03; ND07; Q9999 Q8082; N9999 N6655-R; N9999 N5890 N5889; N9999 N6439; N9999 N6177-R; N9999 N6780-R N6655; K9665

003 018; C999 C044 C000; C999 C282; C999 C306

004 018; A999 A566-R

005 018; R00272 G1525 D01 D11 D10 D50 D83 F23; A999 A475 Derwent Registry Numbers: 1207-S; 1706-S

| | | 4 |
|--|------|---|
| | | · |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

(19) H木図特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-191893

(43)公開日 平成9年(1997)7月29日

| (51) Int.Cl.* C 1 2 P | i //62 | 類別記号 | 广内整理番 号 | F I C 1 2 P | 7/62 | | 技術表示箇所 |
|---|----------------|-------------|----------------|----------------|-------------------|---|---------------------|
| C 0 8 G 63/06 # (C 1 2 P 7/62 C 1 2 R 1:01) | 3/06 2 7/62 | VLQ | | C 0 8 G | | NLQ | |
| | | | | 審査請 | 求 未請求 | 請求項の数 6 | OL (全6页 |
| (21)出職番号 | 特職平8 | -8577 | | (71)出額。 | | 211 投株式会社 | |
| (22) 出願日 | 平成 8年 | €(1996) 1 . | 月22日 | (71)出願 | 人 0000060 明治製事 | 所有区西新宿一 ¹ 91 集株式会社 中央区京橋2丁目 | |
| | | | | (72)発明者 | 芳藤 | 市二 听 宿区四新宿 一。 | 」 □ □ 25番 1 号 大成 |
| | | | | (72)発明4 | | · f相区西新指一门 | 「月25番1号 大成 |
| | | | | (74)代理/ | 分理士 | 平木 祐輔 | (外1名) 最終責に続く |

(54) 【発明の名称】 ヒドロキシアルカン酸共単合体の製造方法

:57:【**要**約】

【解决手段】 3 ヒドロキシブチレート単位(3 HB 成分) とコーレドロキシフチレート単位(「HB成分) とからなるヒーロキシアルカン酸共重合体生産能を有す る微生物の歯体内に蓄積された前記ヒドロキンアルカン | 鞍共重合体を抽出・分離する工程を含む前記共重合体の 製造方法において、前記共重合体の抽出を、前記菌体の 湿菌体に界面活性剤含有アセトンを混合し、加熱するこ とにより行う。とを特徴とする、製造方法。

【効果】 湿向体から前記共重合体を抽出することかで されたの菌体の乾燥を行う必要がなく、しかも抽出時間 方知縮することができるので、製造工程の効率化を図る。 ことができる。更に、菌体に3HB成分含量の高い共重 合体と TH BC分合量の高い共重合体とが蓄積されてい る場合に、10-13成分含量の高い共重合体を容易に精度 よく選択的に分離・枯製することができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記式(1):

 $OCH(Ch_{i})CH_{i}CO$ (1)

で表される3 | ヒドロキシブチレート単位と、下記式。 (2):

 $OCHCHCHCO \qquad (2)$

で表される4 ヒドロキシブチレート単位とからなるヒ ドロキンアルカン酸共重合体生産能を有する微生物の菌 体内に蓄積された前記ヒドロキシアルカン酸共重合体を 抽出・分離サル工程を含む前記ヒドロキシアルカン酸共 重合体の製造。法において、

前記しドロキ、アルカン酸共电合体の抽出を、前記菌体の混菌体に界面活性剤含有アセトンを混合し、加熱することにより行っことを特徴とする。ヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法。

【請求項2】 做生物がコマモナス(Commonas) 属に属する原生物である、請求項1に記載のヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法

【請求項3】 界面活性剤が陰イオン尺は非イオン界面活性剤である。請求項1尺は2に記載のヒドロキシアルカン酸共連合体の製造方法。

【請求項1】 帰南体に界面活性剤含有アセトンを混合し 加熱した何、前体残酷を除去し、次いで残ったアセトン溶液を有溶媒と混合してヒドロキシアルカン酸共重合体を折出さって分離することを特徴とする、請求項1~3のいずれか1項に記載のヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法

【請求項子】 貧溶媒が、メクノールスはヘキサンであることを特徴しする、請求項4に記載のヒトロキシアルカン酸共用合体の製造方法

【請求和6】 菌体内に蓄積される前記セドロキシアルカン酸共車合体が、3 セドロキシブチレート単位含量が高い共車合体と立っヒトロキシブチレート単位含量が高い共重合体で変合もは、4 ヒドロキシフチレート単位含量が高い共重合体を選択的に抽出する、請求項1、5のいずっか1項に記載のヒドロキシアルカン酸共和合体の製造方法

【発明の詳細の説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、生分解性のキーレ トロキュフチレート単位(以下、3HB成分という。) とオーレドロペンプチレート単位(以下、4HB成分という。) いう。」とかいなるレドロキシアルカン酸共乗合体(以 トード(3H --co-4HH)という。)を、微生物を用 いて効率よく塑造する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】多くの微生物は、3 セドロキシ酢酸(3円B)のロモボリエステルをエネルギー貯蔵物質として名植する。さらに近年では、用いる微生物や焦素源の過剰に応じて、3ーヒトロキシ酪酸と、3ーヒトロキ

シアロビオン酸(3月P)やオーヒドロキシ路酸(1月 B)などの他のヒドロキシアルカン酸とがランタムに共 重合したヒドロキシアルカン酸共重合体の発酵合成も確 認されている。これらの共重合体は、その共重合組成に 応じて多様な性質を示すことから、微生物によって分解 可能である。生分解性ブラスチック材料として大いに注 目されている。特に、4月B成分含量の高いP(3月B) つか4月B)は、ボリエチレンやナイロンなどの汎用ポ リマー以上の力学的原度と、優れた生分解性を無点備え ていることから、環境に調和したブラスチック素材とし て明待されている。

【10003】ところで、微生物を用いてヒドロキシアルカン酸重合体区は共重合体を製造する場合、これらの重合体区は共重合体はエネルキー貯蔵物質として微生物体内に番積されるため、関体から分離・精製するための工程が必要となる。

【0004】 関体内からの代表的な分離。精製方法としては、例えば、ヒドロキシアルカン酸重合体及び、又は共産合体が蓄積された微生物の関体を乾燥し、乾燥菌体からクロロボルムや塩化メチレンなどのハロギン系有機溶剤を用いて前記重合体及び、又は共産合体を抽出した後、抽出液をメタノールやヘキサンなどの資源媒と混合することによって前記重合体及び、又は共産合体を析出させて回収する方法(第1の方法)、ヒドロギシアルカン酸重合体及び、又は共産合体が蓄積された減生物の細胞質をプロテアーゼで溶解させ、界面活性剤を用いて当該重合体及び、又は共重合体を精製する方法(第2の方法)が電げられる。

【0005】しかしながら、上記第1の方法は、高純度かつ高収率でヒドロキシアルカン酸垂合体及び、又は共連合体の分離・精製が可能であるが、前体を乾燥させる工程が必要であるため効率が悪く、さらに環境規制に関わるハロゲン系有機溶剤を使用することがとの問題がある。また、第2の方法では、抽出方法として細胞質分解酵素であるプロテアーゼを用いるために高価であり、実用化はは問題がある。

【0006】一方、用いる微生物の種類や培養条件によっては、3月B成分含量が高いP(3月B-co-4月B)と、4月B成分の含量が高いP(3月B-co-4月B)とを同時に蓄積することがある。このようが場合、従来の方法では、3月B成分の含量が高いP(3月B-co-4月B)と1月B成分の含量が高いP(3月B-co-1月B)とか混合した状態で一緒に抽出されるので、どちらか一方を得るためにはそれぞれを分配するための精製工程が必要となるという問題もある。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】したがって、本発明の 課題は、環境規制に関わるハロゲン系有機溶剤を用いず に、効率よく経済的に3日日成分と1日日成分とからな ミヒドロキンアルカン酸共重合体(以下、P(3日下-c (十月日) という。)を放生物を用いて製造する方法を 提供すること(1.6名。特に、本発明は、微生物菌体内に 3日8成分含量が高いP(3日8~6-4日8)と、4日 8成分含量が高いP(3日8~6-4日8)が蓄積される 場合に、4日1-成分含量が高いP(3日8~6-4日8) (通常、1日1-成分含量が高いP(3日8~6-4日8) (通常、1日1-成分含量が0モルに以上のもの)を該関 体から選択的に抽出することが可能なセドロキシアルカン 該共重合体。製造方法を提供することを課題とする。 【0008】

【課題を解決するための手段】

本発明は、下記式(1):

 $OCH(CL)CHCO \qquad (1)$

で表される3 - ヒドロキンフチレート単位(3日B成) 分)と、小記と(2):

 $OCHCHCHCO \qquad (2)$

で表される4 ヒドロキンプチレート単位(4月B成分)とからならヒドロキンプルカン酸共乗合体(P(3月Bモニー4日))生産能を有する微生物の菌体内に蓄積された前記しドロキシアルカン酸共乗合体を抽出・分能する工程を言う前記セトロキシアルカン酸共乗合体の製造方法において、前記セトロキシアルカン酸共乗合体の抽出を、前記南体の湿菌体の足面活性剤含有アセトンを混合し、加熱することにより行うことを特徴とする。ヒドロキシアルカン酸共乗合体の製造方法を提供するものである。

【 0 0 0 9 】 本部明においては、微生物菌体内に蓄積された上記P(3日 8-co-4 日 B)の抽出を、界面活性剤を含有するアモトンと混合して加熱することにより行う。この場合、湿菌体をそのまま界面活性剤含有アモトンに混合すればよいので菌体を乾燥する必要がなく、生産性、経済性に優れる。また、湿菌体と界面活性剤含有アセトンとを混合して加熱する際の加熱温度はアセトンの構造程度(10 ch co Cである。加熱温度が低すぎると抽出効率及び抽出速度が低すする。更に、抽出時間は、通常3~10時間程度である。

【0010】 界面活性剤の種類は特に限定されず、具体的には、N-12ルアミノ酢酸塩、アルキルスルボン酸塩、アルキルスルボン酸塩、アルキルスルボン酸塩、アルキルスルボン酸塩、ドルキル・グゼンスルボン酸塩、アルキンスルボン酸塩、脂肪酸塩、硫酸エステル塩、硫酸アルキルボリオキシエチレン塩。硫酸アルキルボリオキシエチレン塩、硫酸アルキルボリオキシエチレン塩等の陰イオン界面活性剤、アルキルボリオキシエチレンエーテル、アルキルボリオキシエチレンエステル、Tween 系界面活性剤(ボリオキシエチレンエステル)、Tween 系界面活性剤がよりオキシエチレンアにグン脂肪酸エステル)、ボリオキシエチレンドリオキシアミド等の非イオン界面活性剤・1-にキルアルカンアミド等の非イオン界面活性剤・1-にテルアルカンアミド等の非イオン界面活性剤・1-にカルアミルアミノエチルアルカンアミドサの非イオン界面活性剤・1-にカルアミノエチルアルカンアミドラの非イオン界面活性剤・1-にカルアミルアミノエチルアンモニウム塩、アルキルアンモニウム塩、アルキ

ルビリシニウム塩、アルキルベンジルシメチルアンモニウム塩、アルキルメチルシボリエトキシアンモニウム塩 等の陽イオン界面活性剤:N・アルキルアミフ酸、N アルキルジメチルアミフ酸、アルキルジメチルアミンオ キシド等の両性界面活性剤が例示され、これらの中で好 ましいのは隆イオン界面活性剤及び非イオン界面活性剤 であり、更に好ましいのはTween80 及びドボシル硫酸ナ トリウムできる。

【001!】また、アセトン中の界面活性剤の配合量は、0.05~0.5 重量温の範囲が好ましい。粘面活性剤の配合量が高すぎると抽出したP(311B-co-11E)に異面活性剤が混在するとともにP(311B-co-11E)の分子量の低下を招き、界面活性剤の配合量が低せきると抽出効率が低下する

【0012】 関体から上記F(3HB-co-4HB)を抽出した後、F(3HB-co-4HB)を回収するには、従来公知の方法で行うことができる。具体的には、上記博体とアセトンの混合液から関体残渣を運過スは透心分離により除去し、次いで残ったアセトン溶液を資溶媒と混合してF(3HB-co-4HB)を析出させることができる。資溶媒の種類は特に限定されず、具体的にはメタノール、ペキサン、ペンタン、水等が例示され、好ましいのはメタノール及びペキサンである。

【 0 0 1 3 】本発明で用いる微生物は、P (3 日 1) - co-4 日 B) 生産能を有する微生物であればいすれのものでもよい。例えば、コマモナス(comamonas) 属、アルカリデネス(Alcal igenes) 属、ロドコッカス(Ihodococcus) 属等に属するものであって、P (3 日 B - co-4 日 B)生産能を有する微生物が挙げられる。具体的には、コマモナス、アンドボランズ(Comamonas acidovorans)、アルカリデネス、ユートロファス(Alcal igenes entrophus)、アルカリデネス、ラタス(Alcal igenes latus)等がある。入手容易な菌体としては、コマモナス、アンドボランズ IF015852、アルカリデネス、ユートロファスATC 1709、アルカリデネス、ユートロファスATC 1709、アルカリデネス、コートロファスATC 1709、アルカリデネス、ラタスATCC 20713、ロドコーカスs、NCIMB 40126、コドコーカスsp. ATCC 1007で学かま。

【 (101 1】上記のよっな微生物の菌体内に上、3日日 10-4日日)を蓄積させるには、微生物を手の微生物の 種類に応じた適当な増地に接種して一部法にしたかって 培養して増殖させればよい。培地としては、公知のもの をいずれも使用できるが、コマモナス場に属する微生物 を用いる場合、炭素源としては、3 ヒドロキシ酪酸及 び4-ヒドロキシ酪酸を使用する。その他の炭素源として、炭素原子数が偶数のアルカンジオール。 アチロ ラクトン、4アミノ酪酸等が例示される。その他、培地 の研、培養温度、培養時間等の培養条件も微生物の種類 により適宜設定する

[0015]

【実施例】以上、木発明を実施例によりさらに具体的に 説明する。尚一木発明は、これらの実施例に限定される も20ではない。

実施例1 ~ 1 各実施例にわいて、以下のようにして ドコラ目 B - c ~ 1 日 B)を製造した。コマモナス。アシ ドボランス(C manorias acidovorans) IF013852 を、肉 エキスラマニュボリヘフトン10g し、及び塩化ナト リウムラマニを含む天然培地で34時間好気的に培養し 増殖させて、高いで、菌体を遠心分離で回収した。続い て、下記の組成の窒素制限のミネラル培地に、炭素源と してテモトロニン酪酸(3日 B)及びトモドロキシ酪酸 (1日 B)を入1 に示す割合でそれぞれ配合し、回収し た菌体を懸濁して48時間培養した。

【0016】原素制限のミネラル培地組成

MSO, 7H.0

0.6 g. L

Nas IIPO2 + 12H (4)

7.16 g L

KH TO.

2.65 g. L.

献量元素溶液 11

1 ml/L

(1) 微量元素高液組成(TN-HCT中)

FeSO: +7H-0

2.78 g./L

| MnCl ₂ + 4H ₂ O | 1.98 g L |
|---------------------------------------|---------------|
| $\cos 0_4 + 7 R_2 0$ | 2.81 g / L |
| $+aCL_s+2R_s0$ | 1.67 g - 1. |
| $u\Pi_{\pm} + 2\Pi_{\pm}0$ | 0.17 g L |
| $5050_1 + 711_20$ | $0.29 \pm 1.$ |

【0017】培養終了後、各培地から得た菌体を連結較様した。培地11世当たりの乾燥菌体重量(東一上)を表工に示す。次いで、乾燥菌体を熱クロロポルムと混合して該菌体からボリマーを抽出した後、ヘキサンを添加した。折出したボリマーの乾燥菌体重量中の含量(重量%)を表工に示す。また、各ポリマーをメチルエステル化してカスクロマトグラフィーにて分析した。各キリマーの3日B成分含量と4日B成分含量を表1にポオーキの結果、実施例1~4では、表1に示すようにそれぞれ工目B含量が過モル%。第モル%、80モル%及び85モル%のP(3日B-co-4HB)が得られたことが確認された。

[0018]

【表1】

| 大脑列点 | 炭素原*((な)/(;) | | 松湖湖本重量 | ポリマー含量 | 超成 (= | EN% |
|--------------------|--------------|-------------|--------|------------|----------------------|-----------------------|
| | знв | THB | (g/L) | ₫₫% | 3HB/ 053) | 4 H B# 83) |
| 本 [1] | 2, 0 | н. 0 | 3. 4 | 2 7 | 14 | 5 C |
| 美國列2 | 1. 5 | ਲ. 5 | 3. 5 | 2 6 | 2 / | 73 |
| 7. 12. 10.0 | 1. 0 | S. 0 | 3. 2 | 2 4 | 2.0 | 80 |
| J#49.1 | 0, is | 5, 5 | 3 3 | 2 3 | 17 | 83 |
| 炒加 5 | Ú | 1 C. 0 | 2. 6 | 17 | 0 | 100 |

3)3HB:(EヒFロ**キ)連続 4HB**:(4 ヒFロキ)連動

【0019】 実施例6、9)上記実施例1、1で得られた4種類の中(3日B+co-4日B)をそれぞれアセトンに混合し、同じで3時間加熱した後、遠心分離を行うことによって八アセトンに可溶会ボリマーと不溶なボリマーとに分別した。熱アセトン混合前のボリマーに対する熱アセトン可溶ボリマーと、熱アセトン不溶ボリマーの割合(重量1)を表2に示す。各実施例とも、11(3日E+co-4日)に熱アセトンに可溶なボリマーと不溶、なホリマーとに分けられ、可溶ホリマーと不溶ホリマーと

の共重合組成をそれぞれメチルエステル化してカスクロマトグラフィーにて分析した。各ポリマーの3日B成分含量(モル%)を表立に示す。この結果から、可溶ポリマーはすべて4日B成分含量が高いP(3日B-co-4日B)であることが確認された。

[0020]

【表2】

| 13個增加 | ポリマ | | | 植成 注水粉 | | | |
|----------------|-------------------------------------|------------------|----------|------------|------------|--|--|
| | | • | ₽ | 3 म अएका | 1 H B/底分 | | |
| 216 710 | 期 例17得64元 P(3月B-m-66%4月B) | गुःक्ष ाप | 9.2 | 30 | 6.4 | | |
| F (Art Brown) | r (១០០-មេចាស្សាក្រ | 不容ポリマ | R | 7 1 | ? G | | |
| 工作[7] | 素値列2で得られた。 14 (3日H to 78%4 H d) | मुङ्गद्धः । ५०० | 9) | ., 5 | 7.8 | | |
| | 1. 201111 (3.10204113) | 不容がりて | q | 8 1 | 19 | | |
| 大阳列b | 大阪列3で行みれた F 1511日 cc 60%411日 | 014410 V | 8.8 | R | 8.2 | | |
| | 1 3110 tt 10/64115 | 不合ポリマー | 12 | 68 | 3 2 | | |
| ⇒施 列9 | 表施例4 可导动设: P : 3 HB-co 83%4 HB。 | 可容がつっ | 9.0 | . U | 9 0 | | |
| | TO THE CONTRACTOR | 不会ポリマー | 10 | 8.2 | 18 | | |

【0021】 ...れらの実施例から、微生物によるP(3 HB+∞-4HD) の合成では、3HB成分含量が高いものとを、1HB低分含量が高いものの2種類の共重合体が混合して得られる可能性があることがわかった。また、独下セリンを用いることによって、4HB成分含量の高いP(3HB-∞-1HB)を選択的に分離できることがおかった。

【 0 0 2 2 】 実施例10、13 [実施例も、りで得られた 熱アセトン可信はリマーを「C | NM Rで解析した、40 - Mltz FFC - NMFにおけるカルボニル連鎖の相対ヒー - 2面積から決定したダイアド連鎖のモル分布ド 。。

 F_{54} 、 F_{55} 、及び F_{14} を表うに示す。また、熱アセトン 可溶ボリマー中の3HB成分と4HB成分のタイプ下連 镇のモル分率から、モノマー反応比の積でも多り値を下 記式により算出した結果も表3に示す

 $D = (F_{13} \circ F_{44}) \cap (F_{14} \circ F_{23})$

[0023]

[表3]

| LT TOWN | #स्थर | | | | 91 | 7 | ř. | (4 /)+ | 11. |) | • | | | DHA | | |
|--------------------|--------------------|----|-----|---|----|----|-------|---------------|-----|--------------|----|-----|---|-----|---|--|
| | | F | `,, | - | 1 | Fu | - |] , | | | 1 | T., | | | | |
| 43 6 7:10 | 実施例5の中級ポリマー | 0. | 1.4 | | () | : | H | 0 | 1 | 8 | 0. | 5 | C | 2. | 2 | |
| 406 9:11 | 実施例7の心路ポリマー | 0. | 0.6 | | 6 | 1 | 5 | n | ı | б | 0. | 6 | 3 | 1. | r | |
| 电极灯 2 | 実施例8の可能はロマー | 0. | 0.1 | | 6 | 1 | 3 | 0 | ı | 4 | 0 | 7 | 0 | 1. | 2 | |
| 4980 13 | 実施例りの自然ポリマー | Ü. | 0 1 | | 5 | 0 | 6 | 0. | 0 | 8 | 0. | 8 | 3 | 1. | 3 | |

a 400Mb **C NMRにおけるカルボニル製造の相対ビーク面積が高速性

b) 6月マー女恋比の様(D=Fss・Fss/Fss・Fss)

【0024】 ...れらの結果から、各ポリマーともD値が 上に極めて近いことが確認された。これは、統計的に3 HB成分と4日B成分とがランダムに共重合していることを示しており(例えば、Yuji Saito and Yoshiharu Di. Ind. J. Lot. Macronol.、16、99-104 (1994)参照)、独ピセナン可溶ポリマーはF(3 日 B-co- 月 日 B) ランタム共重合体であることが確認された

【010 25 】 実施例14、22、比較例1 へ 4 実施例1 にしたがいて、1410成分含量が84モルものP(341D 10-441F)を発揮関係重量当たり21重量等の含量で蓄積した関係を得た。各実施例及び比較例において、表4 に示した関節活性剤、即ちIceen 80(非イオン系界面活性剤)、SDC(ドデシル硫酸ナトリウム、陰イオン系界面活性剤)。又はCTAB(臭化セチルトリメチルア シモニウム、陽イオン系界面活性剤)をそれぞれ 6 1重量"6配合した 800mlの抽出溶媒(表4参照)に、前記菌体(培養液 300mlから遠心分離で得た湿菌体)を懸菌させた。得られた菌体懸濁液を、60℃に調整したウォーターバス内に浸してマグネチックスターラーで提择した。5 時間後、前体懸濁液をPTFE製のメンフランフィルターで吸引運過し、得られた各アセトン溶液の 100ml セ、それぞれ表4に示した析出溶媒 100mlに混合し、ボリマーを析出させた。

【0026】抽出前に歯体に含まれていたボリマーに対する抽出ボリマーの回収率(重量%)を表1に示す。また、得られたボリマーの純度、組成(3月日成分含量(モル%)及び4月日成分含量(モル%))、数半均分子量、並びに多分散度を表4に示す。尚、表中の比較例

上は乾燥菌体から熱クロロボルムで抽出した結果を示 し、比較例2からよは湿菌体から界面活性剤を含まない。 【0027】 【表4】

アセトンを用いて抽出した結果を示している。

| 実施例% 抽出 | 抽出冷媒 | 界面活性剤 | 析出容謀 | 回収率 | 渡 | 和战(| モル%) | 数平均 | 多分數度 |
|---------|--------------------------|--------------------|--------|-----|--------------------|---------|--------|--------|------|
| | | | | 光) | : <u>(重量</u> 光) | 39.8 成分 | 4HB 較分 | 分子景 | |
| 実準例14 | 7:12 | SDS* | 基留水 | 30 | 70 | 4 | 96 | 9900 | 9. 7 |
| 実施倒 1.5 | 7 2 }> | SDS" | 151-1 | 58 | 100 | Ġ | 96 | 207000 | 4, 9 |
| 美施例 1.6 | アセトン | SDS*1 | ヘモザン | 15 | 94 | 5 | 95 | 154000 | 6, 0 |
| 実施例17 | アナトン | Trees 80 | 蒸留水 | 10 | 100 | 5 | 95 | 102000 | 8. 4 |
| 実施例18 | 72}> | Tween 80 | 197-N | 57 | 100 | 4 | 96 | 172000 | 5. 0 |
| 実地例19 | 7:12 | Tween 80 | ヘキサン | 56 | 100 | 4 | 96 | 138000 | 6, 6 |
| 実施例 2 0 | 72}> | CTAB | 練留水 | 82 | 63 | 4 | 90 | 97000 | 9. 6 |
| 実施例2-1 | Tely | CTAB ^{c1} | 191-14 | 42 | 74 | 4 | 96 | 214000 | 5. 0 |
| 実地例 2 2 | T#}> | CTAB*1 | ヘキサン | 36 | 70 | б | 94 | 208000 | 5, 2 |
| 土較例1" | <u>ት</u> በ.፣ ቱ ጹև | | 4492 | 100 | 100 | 4 | G6 | 214000 | 9. × |
| 上較例2 | 7セトン | _ | 蒸留水 | 5 | 72 | 4 | 96 | 98000 | 9. 7 |
| 北較例3 | 74}> | , | 191-A | В | 98 | 4 | 96 | 196000 | 5, 2 |
| 上較例 4 | 7 8} 2 | | ヘキサン | 7 | 99 | 4 . | 96 | 182900 | 7, 2 |

- a) を模菌体から熱クロロホルムによって抽出
- b)ドデシル硫酸テトリウム
- c)基化セチルトリメチルアンモニウム

【0028】共重合体の回収率は、アセトンに配合する 界面活性剤と担出に用いる養溶媒の種類によって異なった。たたし、回収した共重合体の純度をみると、界面活 性剤としてSDS又はTween 80を用いた条件で抽出し、 メタノール又にヘキサンに折出させた場合に高純度の共 重合体が得られる結果となった、また、各条件で抽出し た共重合体の デ子量をみると、すべての条件とも折出さ せる資溶媒として、メタノールンへキサンド蒸留水の序 切て高くなる。とがわかった。さらに、多分散度をみる と、メタノールに折出させた共重合体は、他の条件より も狭くなるこしがわかった。

[0029]

【発明の効果】本発明のP (3HB-co-4HB) の製造 方法によれば 温菌体からP (3HB-co-4HB) を抽 出することができるため歯体の乾燥を行う必要がなく、しかも抽出時間も無縮することができるので、製造工程の効率化を図ることができる。更に、このような製造工程の効率化によりエネルギー消費量を低減することができ、経済性に優れる。また、歯体からのP(3日日-co-1月B)の抽出溶媒に用いるアセトンは回収・再利用が可能であり、抽出温度も通常50~60円程度であることがら、省エネルギーで安全に抽出することができる。更に、本発明によれば、前体にう日B成分含量の高いP(3日B-co-4月B)と11日成分の含量の高いP(3日B-co-4月B)と11日成分の含量の高いP(3日B-co-4月B)と11日成分の含量の高いP(3日B-co-4月B)で容易に指度よく選択的に分離、特製することができる

プロントペー (2)続き

(72) 発明者 武部 英田。

油奈川県小田原市栢山788 明治製菓株式 二:) - 出來品技術研究所內 (72) 発明者 蛭田 修

神奈川県小田原市栢山788 明治製業株式 会社薬品技術研究所内